

(11)Publication number:

56-070060

(43)Date of publication of application: 11.06.1981

(51)Int.CI.

5/02 CO9D

3/48 CO9D 5/18 CO9D

(21)Application number: 54-146414

(71)Applicant: TSUBASA KAGAKU KOGYO KK

(22)Date of filing:

14.11.1979

(72)Inventor: KOBAYASHI HIROKI

KOBAYASHI YASUHIRO NAKAYAMA SHINICHI

(54) WATER DISPERSED FLAME-RETARDANT COATING COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled composition capable of forming an improved flame retardant film without lowering storage stability, obtained by adding a specific bromine- substituted aromatic compound to a film-forming polymer comprising a vinyl acetate polymer, having a wide range of pH.

CONSTITUTION: The desired composition consisting of (A) one or more water dispersed filmforming polymer selected from the group consisting of a copolymer of vinyl acetate and vinyl ester of versatic acid, ethylene-vinyl acetate copolymer, polyvinyl acetate, alkyd resin, vinyl chloride-vinyl acetate, and/or polyvinyl chloride, (B) an organic additive, e.g., plasticizer, etc., and (C) a bromine-substituted aromatic compound. Decabromodiphenyl ether,

hexabromodiphenyl ether, tribromophenol, hexabromobenzene,

decabromodiphenyldibromoethene, and tetrabromoxylene may be cited as the ingredient C. A bromine content in the organic solid ingredient of the desired composition is made 2W35wt%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

昭56—70060

(1) Int. Cl.³

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和56年(1981)6月11日

C 09 D 5/02 3/48 5/18

7167—4 J 7167—4 J 7167—4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 21 頁)

匈水分散系難燃性被覆組成物

②特

面 昭54—146414

22出

頁 昭54(1979)11月14日

⑩発 明 者

5 小林博樹

東京都葛飾区青戸1丁目2番17

号

⑩発 明 者 小林康浩

松戸市常盤平4丁目11番地

⑫発 明 者 中山慎一

八潮市伊草377八潮伊草団地15

棟405

⑪出 願 人 ッパサ化学工業株式会社

東京都葛飾区青戸1丁目2番17

号

個代 理 人 弁理士 中本宏

明 船 書

発明の名称 水分散系離燃性被覆組成物
 2.特許請求の範囲

- (1)

 作酸ビニルーペオパ共重合体、エチレンー

 作酸ビニル共重合体、ポリ酢酸ビニル共

 全体、ポリ酢酸ビニル共

 全体、ポリ酢酸ビニル共

 全体、カンボリ塩化ビニルよりなる

 の水分散系強膜形成性

 ない、有機添加剤及び臭素

 を持ち、かつ水分散系・

 を持ち、かつ水分散系・

 を持ち、かつ水分散系・

 を持ち、かつ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かっ水分散系・

 を持ち、かった

 を持ち、ないた

 を持
- (2) 奥策 置 後 芳 呑 族 化 合 物 が デ カ ブ ロ モ ジ フ エ ニ ル エ ー テ ル 、 ヘ キ サ ブ ロ モ ジ フ エ ニ ル エ ー テ ル 、 ト リ ブ ロ モ フ エ ノ ー ル 、 ヘ キ サ ブ ロ モ ペ ン ゼ ン 、 デ カ ブ ロ モ ジ フ エ ニ ル ジ ブ ロ モ エ タ ン 又 は テ ト ラ ブ ロ モ キ シ レ ン で あ る 符 許 請 求 の 範 囲 果 (1) 項 記 敵 の 水 分 散 系 軽 燃 性 被 機 越 成 物 。

5.発明の詳細な説明

本発明は水分散系離燃性被機組成物に與し、 特に広範囲の pH 領域の水分散系球膜形成性重合体を用いて優れた離燃性を有する弦膜を形成 しりる安定な水分散系unkenで被性組成物に関する

(2)

持開昭56-70060(2)

以上述べたように、水分散系欲腹形放性重合体に対する離燃剤の選定は、該重合体の相知及びそのph に応じて行なり必要があり、それが面倒であること及び、品質低下のおそれがあることから、このよりな重合体に適した使れた離燃剤は未だ開発、販売されるに至つていないのが実状である。特に現在、強腰形成性防火材料

(4)

このよりを状況下において、各種のブラスチ ック成形材料の難燃剤が開発され、例えば、ハ ロゲン化炭化水紫、有椒リン化合物、無機リン 酸化合物、酸化アンチモン、水和アルミナ及び メタ郷酸バリウム等を単独又は併用して予めブ ラスチック政形材料(以下ブラスチックという) に粉体混合し加熱加工することにより離燃化が 行なわれている。しかしまがら、例えはアクリ ル系質合体におけるような水分散系盤膜形成性 重合体の場合には、一般に原材料の分散は常温 で行なわれるため、ブラスチックと同じ組成を ▶つ重合体に対して同一難燃剤を使用したとき、 ブラステックには添加可能であつても水分散系 発験形成性重合体に添加すると酸重合体が疑固 又は変性し、安定性が損なわれ、この材料を塗 布した時半固形状物質が混入して商品の品質が 低下する。

一般に、水分散系密膜形成性重合体はその性質によりある一定の pB 範囲があり、 pB 2 ~ 6 のもの、 pB 5 ~ 8 のもの及び pB 7 ~ 1 3

(3)

として難散省の略定番号を得たものは吹付材が主体で、その組成中に職燃性のものとして例えば魅石、セメント、健砂及び方解石等を多量に使用したものであり、水分散系塗膜形成性重合体及び溶剤をベースにした資料においてはその例がみられない。

本発明はこのような現状に無みてなされたものであり、その目的は、広範囲の pH 領域の水分散系学膜形成性重合体に特定の離燃剤を適用し、安定かつ食れた難燃性を有する水分散系難燃性被機組成物を提供することである。

であることを特徴とするものである。

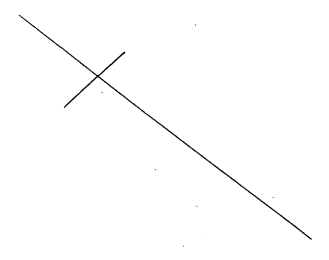
本発明者等は、前配建築基準法の主旨に準じ不燃性ないし難燃性塗料物に水分散系塗料につき積々研究を重ねた結果、極めて広範囲に直る各種の水分散系塗膜形成性重合体を含む燃料の貯蔵安定性及び形成した塗膜の諸特性を摂りことなく離燃化することができる離燃剤を見出して本発明に到達したものである。

本発明における水分散系塗膜形成性頂合体は、酢酸ビニル・ペオパ共重合体(VAc・Vecva)、 エチレン・酢酸ビニル共重合体(B・VAc)、ポリ酢酸ビニル(PVAc)、アルキッド樹脂(Alkyd)、塩化ビニル・酢酸ビニル共重合体(VC・VAc)及びポリ塩化ビニル(PVC)であり、 これらはそれぞれ単独で又は 2 種以上進合して使用することができる。 [カお、ペオパ(Vecva)はVinyl ester of versatic acid の略称である。]これらの重合体又は共産合体は、いずれも市販品として入手可能であるが、前記したようにそれぞれその種類に応じて適当た PE (額収があり、

(5)

特開昭56- 70060 (3)

一般的に pH 2 ~ 6、 pH 5 ~ 8 及び pH 7 ~ 1 3 の三つのグループに大別することができる。 これら各グループの製品の主なものにつきその pH 値及び固形分(不爆発分: NV)を下記第 1 ~ 3 表に例示する。



(7)

第 1 表 (pH 2 ~ 6)

種 類	会 社 名	的	品名	PH	V K
E · VAc	电気化学工業	デンカBVA	6 3	4~5	5 9
,	大日本インキ化学	EVA DIO	! EV-15	4~5	5 5
,	•		EV - 270	4. 5 ~ 5. 5	5 8
PVAc	ヘキスト合成	モビニール	5 0 M.	4~6	5 0
,	•	,	рс	4~6	5 6
,	•	•	DO 2 5	5 ~ 4	5 4
,	大日本インキ化学	Voncoat	6290	4~6	5 0
,	昭和高分子	ポリソール	8500	5~4	5 0
PVAc(共)	ヘキスト合成	モビニール	1 0 0	3~5	5 C
	,	•	1 3	3∼5	4 5
VAc • Veova	,	モビニールD	м 21	3∼5	5 0
,	大日本インキ化学	Voncoat	6970	4~6	5 5
,	•		6750	4~5.5	5 0
VC-VAC	键 気 化 学 工 業	デン化テク	/ / ス A C 5 D	3~4	4 3

種 類	会 社 名	商	品 名	pH	N V
PVAc	ヘキスト合成	モビニール	5 0 0	5~7	4 5
•	•		5 6 7	7	4 3
•		,	D L	5~7	5 0
VAc • Ve ova	•	,	DM - 20	6.5~8.5	5 0
E·VAc	電気化学工業	デンカEVAテ	ツクス 20	50~60	5 6
•	•	•	A 2 2 0	~ 7. 0	_
Alkyd	日本触媒化学工業	アロロン	3 7 6	7.0~8.0	5 0
,			5 8 5	45~7.5	4 3

第 3 表 (pH 7~13)

種類	会 社 名	商 品	名	В́д	NV
PVC	日本ゼォン	ニポール	1 5 1	8.5~	4 8
PAC	•	•	5 7 6	9.0~	5 0
VAc · Ve o va	大日本インキ化学	Voncoat	EC 8 1 8	7~9	5 0
VAc · Veova		,	EC 8 1 7	8~9	5 0
Alkyd	日触アロー化学	アロロン	5 7 6 J	7.5~9	5 0
•	,	,	4 7	7.5~9	5 0
•	日本ライヒホールド	ウオターゾール	8 - 1 2 3	8.0~9	5 0

(9)

本発明における異素値模芳香族化合物は、上 記各種の水分散系塗膜形成性重合体に配合し、 広範囲の12年 領域においてその安定性を維持し **艇固等の現象を起さず、しかも耐水性及び離燃** 性等の特性の良好な難線を形成することができ る。とのような効果は、本発明の臭素躍換芳香 族化合物が分解温度が約150~350℃と高 く、又、水に不矜性であるため、水による pH の変化を生じず、上配各種の水分散系強膜形成 性重合体の保護コロイドを安定化し、同時にと れら化合物自体の使れた難燃効果を発揮すると とができるものと考えられる。ここで、奥索僧 機脂肪族化合物は、臭素関換芳香族化合物に比 べて融点、分解腐皮及び那点が低いためか、難 燃効果が劣り又、刺激臭が強くて実用性に乏し v -

本発明における臭素 選換芳香族 化合物 は、 デカプロモジフェニルエーテル、 ヘキサプロモジフェニルエーテル、トリプロモジフェニルエーテル、ヘキサプロモベンゼン、 デカプロモジフ

エニルプロモエタン又はテトラブロモキシレン 等であり、又、これらは混合して使用すること もできる。

又、本発明における有機添加剤としては、 既知の各種可塑剤、防腐剤、防かび剤、増粘剤、消剤剤及び場合により若干の有機溶薬等を適宜選択して使用し、又、炭酸カルシウム、タルク、健砂、石綿、クレー、方解石粉及びマイカ粉等の無機充填剤その他各種創料等の濁色剤を併用することができる。

更に又、本発明における雑燃剤である臭素が 換芳香族化合物には、一般に既知の各種雑燃剤 (ハロゲン化合物、リン化合物及びアンチモン 化合物等)及び難燃助剤(敵粒健砂及び起線土 等)を併用して価格の低減を図ることがで配合 本発明における臭素置換芳香族化合物の配合 食は、製品である水分散系維燃性被殺組成物の 有機固形分中の臭紫含有率が約2~35点減%、 望ましくは約2~24重量%となる彼にするこ

10

無熱効果を発揮することができず、 JIB A 1 3 2 1 の 概然性試験で 2 放以上の製品を得ることができない。又、この性は最高約 3 5 重量をまでで十分効果があり、同試験で 1 赦の製品を得ることができる。

a, 4 表

单位:9

租	成	ica y	有例证形分
現化ビニル・前報ビニル (商気化学工業社製、電		5 2	1 5
9 10 1	-	15	a
酸化チタン		2 5	a
2(4-チアゾリル)-ベン	ンツイミダゾール (防カび称)	0.5	0.5
ノブコN DW(ノブコ社製	、他采消饱削)	0.5	0.5
28メチルヒドロキシセル	ロース整体 (増制剤)	10	0.2
ジプチルフタレ	- +	1.8	1.8
水		1 5.2	0
台 訂		100	18

各般種組成物の調製に当つては、試料をポリエチレン袋に入れ、 6 0 ~ 7 0 ℃の湯槽中に 5 時間受債し、難燃剤が水分散系強膜形成性重合

特開昭56-70060(5)

数の転燃性を有する盆膜を待ることができる。

本発明の水分散系離燃性被機組成物は、前配水分散系塑膜形成性重合体に顯料、無檢充場的有限器加剤及び離燃剤として臭素管理芳香族化合物を攪拌混合、分較することにより容易に製造することができる。

次に、本発明及びその効果を実施例により説明するが、本発明はこれらによりなんら限定されるものではない。

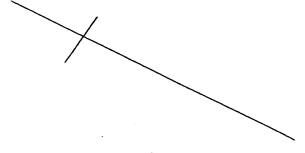
実施例1(前記 pH 領域2~6)

下記等 4 表に示す組成及び配合割合で配合した配合物に下記率 5 表に示す各種臭案 関接 芳香族化合物の所定量をそれぞれ添加し、又、これと別に同じく下配年 5 表に示す既知の各種離然剤の所定量をそれぞれ添加し、攪拌、混合合物して水分散系 無燃性被 優組成物 (以下 並 優組成物という)を 調製した。 なお、 調製に当つては、 重合体 固形分が 1 5 9 に 2 るように 放を増減した。

0.3)

体すなわち VC・VAc に及ぼす影響すなわち安定性を観察した。安定性不良のものは顧問するかもしくは少なくとも 5 時間以内に変化(保護コロイドの破壊)が生じる。

各被機組成物から呼さ約40 pm の強膜を形成し、それぞれについて JIS A 1 3 2 1 の試験により離燃性を調べた。得られた結果を下配第5 表に示す。なな又、第5 表には、表中に示した等納の離燃性を有する強膜が得られる最大膜厚を示し、又、表中の使用動欄の多は、被無組成物の有機固形分中の臭素又は塩素の含有率(重 6 %)を示す。(以下の実施例においても同じ)

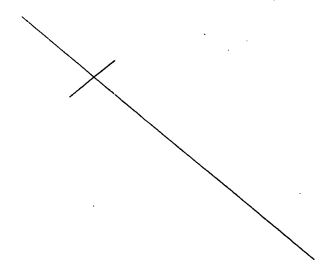


	難	燃	剤			1	1 .
	穫	ak 26	便	用館	安定性	熟燃性	嵌大腹耳
		類	(9)	(%)		(数)	(pm)
i	テカプロモジフエニル	エーテル	1	4. 4	良好	2	2 3 0
i		•	5	18.0	,	1	4 0
奥	ヘキサブロモジフェニ	ルエーテル	1	3.9		2	250
- 1			7	20.9		1	4 0
施!	トリプロモフエノール		1	3.8	r r	2	230
-			7	20.3	,	1	4 0
34	ヘキサプロモベンゼン		1	4.6	,	2	230
١.,		_	8	2 6.8		1	. 40
.	デカブロモジフエニルジ	プロモエタン	1	4.1		2	230
1			6	1 9. 5	,,	1	4 0
	テトラブロモキシレン		2	10.8		2	230
			6	1 9. 1	,	1	4 0
	ジブロモブロバノール		1	3.9	,	2	2 3 0
	Mr. Carlotte to the second		8	226	,	1	4 0
	奥化ナトリウム		1	4.1	,	2	250
ল	- st. n		6	1 9. 4		1	4.0
	三酸化アンチモン		1	-		2 ·	2 3 0
-			4	-		1	4 0
- 1	メタホウ酸パリウム	•	7	-	凝固	-	_
	ホウ酸ナトリウム		8	-		-	_
- }	アンチモン酸ナトリウ	4	1	-	良好	2	230
161		i	5	-	•	1	4 0
	水和アルミナ		1		'n	2	230
			5	1 - 1		1	4 0
-	トリスジクロロブロピルス	ドズフエート	1	2.7		2	230
	<i></i>		5	1 1.2	,	1 1	4 0

06

米施约2(前記pH 領域2~6)

水分散系管膜形成性集合体としてエチレン一 昨酸ビニル共東合体(B·VAc)(大日本インキ 化学社製、 BVADIC EV15、pH 4~5)を使用し た以外は実施例 1 と同様にして試験を行なつた。 得られた結果を下配第 6 表に示す。

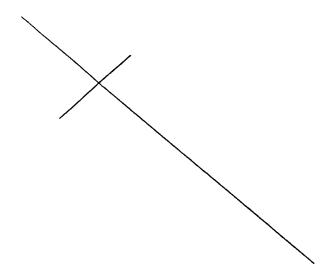


第 6 表

<u> </u>	離	燃	剤		1	1	1
	植	類	使	甪 盤	安定性	難燃性	最大膜厚
l	·		(9)	(%)	1	(級)	(µm)
	デカプロモジフエニ	ルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 5 0
•	•		7	2 3. 2		1	4 0
	ヘキサブロモジフェ	ニルエーテル	3	1 0. 6		2	250
実			. 9	2 4 8		1	4 0
	トリプロモフエノー	r	5	1 0, 4		2	2 5 0
施			1 0	2 5. 9		1	4 0
	ヘキサブロモベンゼ	ン	3	124	,	2	250
6 9)			1 1	3 3. 0	•	1	4 0
-3	デカプロモジフェニル	シプロモエタン	3	1 1. 0	,	2	2 5 0
2	<i>A</i>		9	2 5 7	,	1	4 0
-	テトラブロモキシレ	ン	5	1 0.8	•	. 2	2 5 0
			8	2 3 5		1	4 0
1	シブロモブロバノー	N	3	10.5	,,	2	2 5 0
	.		1 1	2 7. 8	,	1	4 0
	臭化ナトリウム		3	1 1. 1	,	2	250
対			9	2 5. 9		1	4 0
l	三酸化アンチモン		5	_	,	2	250
ĺ	メタホウ酸バリウム	,	8	_	袋 闆	_	-
		&	9	- 1	,	_	-
		ウム	4	-	良好	2	250
照	水和アルミナ		3	_	•	2	2 5 0
- 1			9	_	,	1	4 0
İ	トリスジクロロブロビル	v ホ ス フ エ ー ト	2	5. 1	,	2	250
	.,,		7	1 4. 4	,	1 !	4 0

実施约 3 (前記 pH 領域 2 ~ 6)

水分散系強膜形成性重合体としてポリ酢酸ビニル(PVAc)(ヘキスト合成社製、モビニール100、pB3~5)を使用した以外は実施例1と何様にして試験を行なつた。得られた結果を下配第7要に示す。

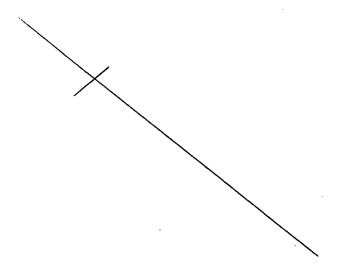


第 7 表

L			劑		A	難燃性	基本版图
	種	類	使	用量	安定性	AL AN II	最大膜厚
<u> </u>	19a 	7 9	(9)	(%)		(被)	(pm)
	デカプロモジフエ	ニルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 3 0
1 1	"		6	2 0. 8		1	3 5
1 1	ヘキサプロモジフ	エニルエーテル	2	7. 4		2	2 3 0
実	ø		8	2 2 9	•	1	3 5
	トリプロモフェノ	— л	2	7. 3	,	2	2 3 0
施	ø		8	2 2 3	•	1 1	3 5
J 2779	ヘキサブロモペン	ゼン	3	1 2 4	•	2	230
			9	2 % 0	,	1	3 5
971	デカプロモジフエニ.	ルジブロモエタン	3	1 1. 0	,	2	2 3 0
			7	2 1. 6	"	1	3 5
3	テトラブロモキシ	レン	3	1 0.8	.#	2	2 3 0
			7	2 1. 2	#	1	3 5
	シブロモブロバノ	一 ル	3	1 0. 5	,	2	2 3 0
1 1	,		9	2 4. 5	, .	1	3 5
	臭化ナトリ	ウム	3	1 1. 1		2	2 3 0
			7	2 1. 8	,	1	3 5
	三酸化アンチモン	•	6	-	,	3	450
1 1	メタホウ酸パリウ	A	7	_	段固	_	_
l i	ホウ酸ナトリウム		8	-	,		_
		リウム	7	 -	良好	2	2 3 0
無		ナ	3	_		2	2 5 0
			7	_	"	1	35
	トリスジクロロブロ	ピルホスフエート	2	5. 1	,	2	2 3 0
			6	1 2 8	,	· 1	3 5

実施例4(削配pH 領域2~6)

水分散系像膜形成性重合体として酢酸ビニルーペオパ共重合体(VAc·Veova)(ヘキスト合成社製、モビニール DM21、pH 3~5)を使用した以外は実施例 1 と同様にして試験を行なつた。 得られた結果を下配第 8 表に示す。

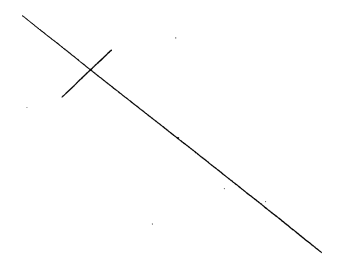


第 8 表

<u></u>	難	燃	剤		1 # = 14	#54 les #/L	
	種	類	使	甪 黛	安定性	難燃性	最大膜厚
	198	**	(9)	(%)		(被)	(µ =)
	デカプロモジフェ	ニルエーテル	2	B. 3	良好	2	2 5 0
1 1	,		7	2 3. 2		1	4 0
	ヘキサプロモジフ	エニルエーテル	3	1 0. 6	,	2	2 5 0
実	,		9	2 4. 8		1	4 0
~	トリプロモフエノ	- <i>n</i>	3	1 0. 4	,	2	250
1	•		1 0	2 5. 9		1	4 0
施	ヘキサプロモベン	ゼン	3	1 2 4		2	250
1			1 1	3 3. 0		1	4 0
971	デカブロモジフエニ	ルジブロモエタン	3	1 1. 0	/	2	250
			9	2 5. 7		1	4 0
4	テトラブロモキシ	レン	3	1 0.8	•	2	250
			8	2 3 5		1	4 0
1 1	シブロモブロバノ	- r	3	1 0. 5		2	250
1			1 1	2 7. 8	"	1	4 0
	臭化ナトリ	ウム	5	1 1 1	•	2	250
			9	2 5. 9		1	4 0
刘	三酸化アンチモン		5	–	,	2	250
			j. 9	-		1	4 0
	メタホウ酸パリウ	A	8	_	凝固	-	-
	ホウ酸ナトリウム		9	-		-	-
	アンチモン酸ナト	リウム	5	_	良好	2	250
無			1 2	_ i	•	1	4 0
***	水和アルミ	ナ ·	3	-		2	250
			9	-	,	1	4 0
	トリスジクロロブロ	ビルホスフエート	2	5. 1		2	2 5 0
'			! 7	1 4 4	,	1 i	4 0

実施例 5 (前記 pH 領域 5 ~ 8)

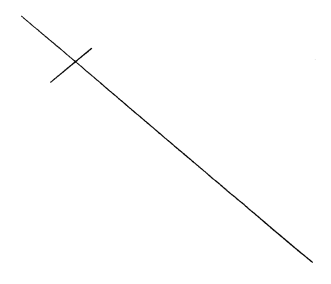
水分散系像膜形成性重合体としてポリ酢酸ビニル(PVAc)(ヘキスト合成社製、モビニール500、pB5~7)を便用した以外は実施例1と阿伊にして試験を行なつた。得られた結果を下記線の表に示す。



<u> </u>	離	燃	剤		1	i	1
	19	類	使	用量	安定性	難燃性	最大膜厚
			(9)	(%)	İ	(級)	(pm)
1	テカプロモジフェ	ニルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 3 0
	•		6	20.8	•	1	3 5
寒	ヘキサブロモジフ	エニルエーテル	2	7. 5	,	2	2 3 0
^			8	2 2 9		ì	3 5
施	トリプロモフエノ	- n	2	7. 5	•	2	2 3 0
NH			8	2 2 3	•	1 1	3 5
Asa	ヘキサブロモベン	ゼン	3	1 2 4		2	2 3 0
951			9	2 % 0		1	3 5
_	デカブロモジフエニ	ルジブロモエタン	3	1 1. 0		2	2 3 0
5			7	2 1. 6	,	1	3 5
	テトラブロモキシ	レン	3	10.8	,	2	2 3 0
			7	2 1. 2		1	3.5
	ジブロモブロバノ	- r	2	7. 5	•	2	2 3 0
l i			9	2 4. 5	,	1	3 5
対	臭 化 ナ ト リ	ф Д	3	1 1. 1	•	2	2 3 0
ן ניא			7	2 1. 8		1	3 5
li	三酸化アンチモン		2	<u> </u>	•	2	2 3 0
	メタホウ酸パリウ	_	7	-	凝固	_	_
	ホウ酸ナトリウム		8		,	<u> </u>	!
#RR	アンチモン酸ナト	リウム	2	-	良好	2	2 3 0
			7	-	,	1	3 5
	水和アルミナ		7	-	餐園	_	_
	トリスジクロロブロ	ピルホスフェート	2	5. 1	良好	2	2 3 0
		·	6	1 2 8	,	1	3 5

実施例 6 (前記 pB 領域 5 ~ 8)

水分散系強膜形成性 重合体として能酸ビニルーペオバ共重合体(VAc・Veova)(ヘキスト合成社製、モビニール DM20、pR & 5 ~ 8.5)を使用した以外は実施例 1 と同様にして試験を行たつた。 得られた結果を下記第 1 0 表に示す。

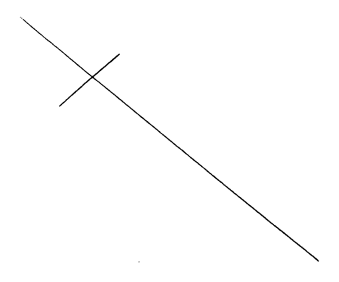


第 10 表

i	難	燃	剤		安定性	難燃性	最大膜厚
	-	***	使	用量			
1	穫	類	(9)	(%)		(級)	(pm)
	デカプロモジフエ	ニルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 5 0
	,		7	2 3 2	,	1	4 0
	ヘキサプロモジフ	エニルエーテル	3	1 0. 6	,	2	250
実	,		9	2 4 8	,	1	4 0
	トリプロモフエノ	- r	3	1 0. 4	,	2	250
施	•		1 0	2 5. 9	,	1	4 0
	ヘキサプロモベン	ゼン	3	1 2 4	,	2	250
1991	•		1 1	3 3. 0	,	1	4 0
	デカブロモジフエニ	ルジブロモエタン	3	1 1. 0	•	2	250
6	•		9	2 5. 7	•	1	4 0
1	テトラブロモキシ	レン	3	1 0.8	,	2	2 5 0
			8	2 3 3	.,	1	4 0
	ジブロモブロバノ	- <i>n</i>	3	1 0 5	,	2	2 5 0
!			1 1	2 7. 8	•	1	4 0
	臭化ナトリ	ウム	. 3	1 1 1	•	2	2 5 0
対	,		9	2 5. 9	•	1	4 0
[12]	三酸化アンチモン		5	_		2	2 5 0
	メタホウ酸パリウ	A	8	_	疑固	_	-
1_1	ホウ酸ナトリウム		9	-	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	_	_
無	アンチモン酸ナト	リウム	4	_	良好	2	2 5 0
! !	水和アルミナ		9	_	凝固	_	
	トリスジクロロブロ	ビルホスフエート	2	5. 1	良好	2	2 5 0
1	,		7	1, 4, 4	,	1	j 4 0

実施例7(前記 pH 領域5~8)

水分散系卷膜形成性 夏合体としてエチレン・ 酢酸ビニル共取合体(B·VAc)(電気化学工業 社製、デンカ EVA テツクス 2 0、 pH 50~60) を使用した以外は実施例 1 と同様にして試験を 行なつた。得られた結果を下記第 1 1 表に示す。



Ļ	難	燃	剤		1	1	1
	穫	類	使	用 量	安定性	難燃性	最大膜厚
			(9)	(%)		(級)	(µ=)
	デカプロモジフェ	ニルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 5 0
ĺ	- 1 1		7	2 3 2	,	1	4 0
寒	ヘキサプロモジフ	エニルエーテル	3	1 0. 6		2	2 5 0
- 1			9	2 4 8		1	4 0
<i>th</i> ti	トリプロモフェノ	- n	5	1 0. 4		2	2 5 0
i			1 0	2 5. 9		1	4.0
641	ヘキサブロモペン	ゼン	3	1 2 4		2	2 5 0
ĺ			1 1	3 3 0	,	1	4 0
7	デカブロモジフェニ	ルジブロモエタン	5	1 1. 5	,	2	2 5 0
İ			9	2 5. 7	,	1	4 0
	テトラブロモキシ	レン	3	1 0.8	,	2	2 5 0
			. 8	2 3 5	,	1	4 0
ĺ	ジブロモブロバノ・	- n	1	3.9	7.	2	2 5 0
- [8	2 2 6		1	4.0
	奥化ナトリ	ウム	5	1 1. 1		2	2 5 0
रेग			9	2 5. 9		1	4 0
	三酸化アンチモン		3	_	,	2	250
	メタホウ酸パリウ	Δ	8	1 - 1	疑問	_	_
	ホウ酸ナトリウム		9	l – ŀ	,	_	
HA	アンチモン酸ナトリ	リウム	. 4	-	良好	2	250
- 1	水和アルミナ		9.	-	凝固		
ļ	トリスジクロロプロヒ	(ルホスフエート	2	5. 1	良好	2	250
			7	1 4 4		-	4 0

與施例 8 (前記 pH 領域 5 ~ 8)

下記第12 製化示す組成及び配合割合で配合 した配合物を用いた以外は実施例1と同様化し て試験を行なつた。

第 1 2 表

単位:9

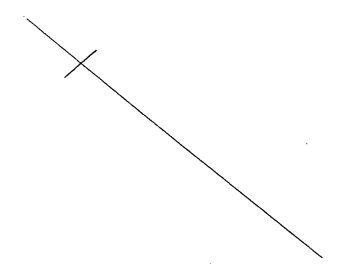
	±407 • A
配合數	有機固形分
148	7 4
347	1 4 9. 2
0.6	α 6
207	_
45	-
57	-
24	2 4
5.7	0.2
5.7	1. 1
107	-
947	2 4 9. 1
	148 347 0.6 207 45 57 24 5.7 5.7

待られた結果を下配第13 表に示す。

	鮮 燦	剤		安定性	難燃性	最大膜厚
	44	使	用 嵐	2 ~	72	
	14 類	(9)	(%)		(殺)	(µ m)
	デカプロモジフエニルエーテル	2 8	8. 3	良好.	2	2 3 0
1	•	8 3	20.8	,	1	3 5
İ	ヘキサプロモジフエニルエーテル	2 8	7. 5	•	2	2 3 0
実	•	1 1 0	. 2 2 9	•	1	3 5
1	トリプロモフエノール	2 8	7. 3	•	2	2 3 0
施	•	1 1 0	2 2. 3	•	1	3 5
- 1	ヘキサプロモベンゼン	4 1	1 2. 4	•	2	2 3 0
164	•	1 2 4	2 % 0	#	1	3 5
	デカブロモジフエニルジプロモエタン	4 2	1 1. 0	•	2	2 3 0
8	•	9 7	2 1. 6	, ,	1	3 5
1	テトラブロモキシレン	4 9	1 2 5	_	2	2 3 0
	,	9 7	2 1. 2		1	3 5
	ジプロモブロバノール	4 2	1 0. 6	, ,	2	2 3 0
İ	,	9 7	2 1. 6			2 3 0
	臭化ナトリウム	4 2	1 1. 0	'	2	1
対	•	9 7	2 1. 6	_	1	2 3 0
ı	三酸化アンチモン	2 8	_	解問	2	2 3 0
- 1	メタボウ酸パリウム	9 5	_		-	
1	ホウ酸ナトリウム	1 1 0	_	良好		500
FRE	アンチモン酸ナトリウム	1 0 0	_	長妇	3	5 0 0
1. "	水利アルミナ	1 0 0		良好	2	2 5 0
	トリスジクロロブロビルホスフエート	2 6	-	良好	2	3 5
÷		7 8	1 -	i	1	<u> </u>

夹旒例9(削配 pH 領域 7 ~ 1 3)

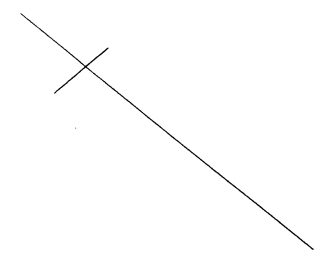
水分取糸態膜形配性重合体としてポリ塩化ビニル(PVC)(日本セオン社製、ニポール 151、 pH & 5~)を使用した以外は実施例 1 と同様にして試験を行なつた。份られた結果を下記第14 表化示す。



<u> </u>	難	燃	斉()			1	1
	租	類	使	用 斌	安定性	難燃性	最大膜厚
			(9)	(%)		(教)	(#m)
	デカブロモジフェ	ニルエーテル	5	1 & 0	良好	1	3 5
	ヘキサプロモジフ	エニルエーテル	7	2 0. 9		1	3 5
寒	トリプロモフエノ	- a	7	2 0 3	,	1	3 5
施	ヘキサブロモペン	ゼン	8	2 6 8		1	3 5
(F1)	デカブロモジフェニノ	レジブロモエタン	6	1 % 3	,	1	3 5
9	テトラブロモキシ	レン	6	1 9. 0		1	3 5
	ジブロモブロバノ・	- N	8	2 2 6		1	3 5
	臭化ナトリウム		6	1 9. 0	袋齿	_	
ल	三酸化アンチモン		3	_	良好	4	
"	メタホウ酸パリウム	4	5	_	人		3 5
	ホウ酸ナトリウム		5	_	良好	_	-
RR	アンチモン酸ナトリ	1 2 4	4			1	3 5
""	水和アルミナ		5		,	1	3 5
	トリスジクロロブロビ	· e. ar ar ar ar			凝固	-	-
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	<i>ルホスフェート</i>	5	1 1 2	良好	1	3 5

実施约10(前記pH 領域7~13)

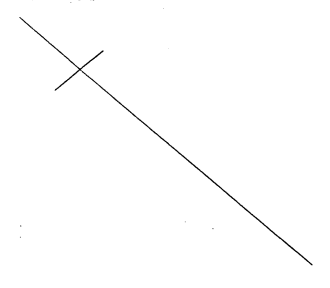
水分散系部膜形成性實合体として酢酸ビニルーペオパ共東合体(VAc・Veova)(大日本インキ化学社製、Voncoat BC 818、pH 7 ~ 9)を使用した以外は実施例1と同様にして試験を行たつた。得られた結果を下配第15表に示す。



	難	燃	剤		安定性	難燃性	最大膜厚
		4.4	使	用 量	女定任		
	種	類	(9)	(%)		(級)	(µ ≠)
	デカプロモジフェ	ニルエーテル	2	8. 3	良好	2	2 5 0
	•		7	2 3 2	•	1	4 0
	ヘキサブロモジフ	エニルエーテル	3	1 0. 6	•	2	2 5 0
実	,		9	2 4 8		1	4 0
	トリプロモフエノ	- n	3	1 0 4	,	2	2 5 0
施	. , , .		1 0	2 5. 9		1	4 0
	ヘキサブロモベン	ゼン	3	1 2 4		2	2 5 0
(5 1)	,		1 1	3 3 0	. "	1	4 0
	デカブロモジフエニ	ルジプロモエタン	3	. 1 1. 0	,	2	2 5 0
10	,		9	2 5. 7	,	1	40.
	テトラプロモキシ	レン	3	10.8	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	2	2 5 0
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		8	2 3 5	,	11	4 0
-	シブロモブロバノ	— ル	3	1 0.5		2	2 5 0
	•		1 1	2 7. 8	,	1	4 0
	臭化ナトリウム		9		疑固	_	_
対	三酸化アンチモン		5	_	良好	2	2 5 0
	_ 10 / 10 / 1		8	_		1	4 0
	 メタホウ酸パリウ	A	7	_	凝固	_	_
	ホウ酸ナトリウム	•	9	-	/	_	_
		リウム	4	_	良好	2	2 5 0
RA			1 1	-	•	1	4 0
	水和アルミナ		9	_	段 固	-	-
	トリスジクロロブロ	ピルホスフエート	5	1 1. 0	良好	2	2 5 0
	. , ,		9	2 5. 7	,	11	4 0

头施约11(前記 pH 領域7~13)

水分散系塗膜形成性 重合体としてポリ 塩化ビニル(PVC) (日本セオン社製、ニポール 57 6 PB 9 0 ~)を使用した以外は実施例 1 と同様にして試験を行なつた。符られた結果を下記第1 6 表に示す。



Ŀ.	離	燃	剤		1		
	種	類	使	用 耸	安定性	聯燃性	最大膜厚
	4.54		(9)	(%)		(被)	(µm)
	・デカブロモジフェ	ニルエーテル	5	1 8. 0	良好	1	3 5
実	ヘキサブロモジフ	エニルエーテル	7	2 0. 9	•	1	3 5
施	トリプロモフエノ	- r	7	2 0. 3	,	1	3 5
84	ヘキサプロモベン	ゼン	8	2 & 8		1	3 5
11	デカプロモジフエニ	ルジプロモエタン	6	1 % 3	,	1	3 5
	テトラブロモキシ	レン	6	1 9. 0	,	1	5 5
	ジブロモブロバノ	 ル	8	226	,	1	3 5
	奥化ナトリウム		6	1 % 0	凝固	-	
対	三酸化アンチモン		3		良好	1	3 5
	メタホウ 酸 パリウ	.	5	_	凝固	_ `	_
	・ホウ酸ナトリウム	•	5	-	良好	1	3 5
邢	アンチモン酸ナト	リウム	4	-	,	1 ·	3 5
	水和アルミナ		5	-	美固	-	_
	トリスジクロロブロ	ピルホスフエート	5	1 1. 2	良好	1	3 5

以上の実施例の結果から次のことが判明した。 すなわち、水分散系金膜形成性重合体において は、その種類により同一難燃剤を使用してもそ れぞれ使用量が異なり、その使用量は、 PVC が 成も少たく以下 PVC・VAC、 PVAC、 VAC・Veova の 順で増え、これは水分散系強膜形成性重合体の 組成の簡素指数により差があり、との酸素指数 の大きいもの程少なくたる傾向が見られた。又 间一州成の水分散系施膜形成性重合体の pH 領 城による鮮然剤の所要量には格別の変化は認め られず、 pH 値 坡別で 関係のあるのは 専ら 騒 燃 私の権指であり、メタホウ酸パリウムのように 水と視和してアルカリ性(17℃における魁和 水粉液の pH 9.30)を示すものは、 pH 2~ 6の領域で水分散系塗膜形成性重合体を鉄固し てしまい、逆に水和アルミナのように水と混和 して酸性(17℃における飽和水溶液の 四 4.50)を示すものは、 pH 7~13の領域で **厳重合体を疑問してしまり。との現象は、 継燃 創そのもの固有のアルカリ性又は酸性の特性が**

これに対し、本発明における臭素圏族芳香族化合物は非水俗性のため水により pB の変化がなく、又、分解協度が 1 5 0 ~ 3 5 0 でと高いため安定に難然効果を発揮することができ、 盤膜の耐水性にもなんら悪影響を及ぼさない。 本

発明における具象 電熱 芳香族化合物は、単に 1 精の使用により効果をあげることができるため、 角材機場の面積縮少、在庫智理の手数の省略及 び作業員の鮮燃剤配合手違い等の未然の防止等、 作業管理前にも多大の効果を発揮することがで きる。

39

第 1 7 表

與索雷伊芳香	族化合物	アンチモン	化合物	安定性	無燃性 (級)	破大膜与 (μπ)
植類	使用藏 (9)	種 類	便用版 (g)			
デカプロモ ジフエニルエーテル	7	アンチモン 酸ナトリウム	_	良好	1	4 0
•	2	,	-	•	2	250
<i>,</i>	5	•	1. 5	,	. 1	4 0
	2	,	4	,	1	4 0
•	,	•	α.5	•	2	250
,	5	三酸化 アンチモン	1	,	1	4 0
•	2	,	3	,	1	4 0
	1	,	0.5	,	2	250

ぶ17表から、デカプロモジフエニルエーテル単独では常膜を雖然性1数にするために79を要するが、アンチモン化合物1~1.59 添加

上記実施例に示すように、水利アルミナ及ひ多 並のメタホウ酸バリウムの添加により pH 7~ 13の領域で該頂合体を耕悩させ、ブラスチッ クに使用できる雑燃剤が頂ちに該填合体に適用 できないことを実配している。

実施例12(アンチモン化合物の併用効果)

水分散条塩與形成性蛋合体としてエチレン・
能酸ビニール共享合体(B·VAc)(大日本イン
キ化学社製 BVADIC, BV15, pH 4~5)を使用
した以外は実施例1の集4装に示したものと同じ組成の配合物に、臭素置換芳香族化合物としてデカブロモジフエニルエーテル及びアンチモン化合物としてアンチモン酸ナトリウム又は三酸化フンチモンの所定量を添加し実施例1と同様にして無燃性を調べた。得られた結果を下配
誤17装に示す。

(60)

することにより59で十分であり、3~49節加することにより29で十分であることがわかる。これは、実施例2の第6要に示されるようにアンチモン酸ナトリウム49で2納、三酸化アンチモン39で2級というように難燃効果が低いアンチモン化合物がその若干を臭器置換労香族化合物と共に併用することにより離燃効果を向上させることを示している。

奥施例13 (応用例)

(a) ユメ肌調配合

下配第 1 8 表に示す組成及び配合割合で配合した水分散系雕燃性被機組成物から平均限 厚約 4 0 μの溶膜を形成し、JIS A 1 3 2 1 の試験により離燃性を調べた。



42

E E	合	₹±77	配合家	有极		ė
			(8)		(%)	-
	(大日本インキ化 ▼oncoat EC 8		360	180	_	
ポリカルボンロ	数型高分子后性利 (花王石邮社製力	デモールEp)	13	325	-	,
抽系消愈到(ノブコ社製ノブ	'⊐ NDW)	6	6	_	
エチレン	グリコール		12	12	_	
ヘキサメタ	リン夢ナトリ (ウム 10%締務)	18	-	_	
テトラクロロ (ノブ:	イソフタロニト コ社製ノブコサイ	リル ドN54D)	5	27	_	
方解石粉			280	-	-	
炭酸カル:	ンウム・		250	_		
デカブロモ	ジフエニルエ・	ーテル	79	79	8 3 0	
水			41	-	_	
f	BT		1064	28295	232	

その結果との登段の無燃性は 1 赦であつた。 (b) クレーター模様配合

下配率 1 9 表化示了超成及び配合割合で配

その結果との強誤の離城性は 1 級であつた。 (c) スタツコ調配合

下記3 2 0 表に示す組成及び配合制合で配合した水分散系融燃性被覆組成物から平均膜厚約 4 0 μm の変膜を形成し、維燃性を調べた。

第20表

			1	1	有機抵刑
配	•	**	āca M	有機	分中の息
BC	合	物		固型分	索合有率
			(9)	(9)	(%)
Alkyd(日本	的媒化学工業	社製プロロン376	300	150	-
рН 7.	0~a0)				
活 性 剤 (タ	マモール 7 3	1)	10	2.5	-
岡 上(ノ	מא כלי	W)	5	5	-
エチレン:	グリコー	r	10	10	_
ルチル型酸化	ナタン (タ	1ペークR550)	60	_	_
炭酸カル:	シウム		95	-	- 1
マイカ粉			20		- 1
2-(4-47)	ノリル)ベンズ	イミダゾール	5	5	_ [
(三奏石作	仲製サンアイ	ゾール500)			i i
2%ヒドロキシブ	ブロピルメチル	セルロース密液	20	0.4	_
(メトロー	-ズ8里 90・	-4000)			1
健砂 5寸	号		190	- 1	
健砂 6十	身		190	-	- :
ヘキサメタリン酸	ナトリウム(1	0%俗般)	15	_	- !
デカブロモ <i>ジ</i> フ:	エニルエーテル		58	58	830
水			63	- 1	-
	割		1041	2309	20.8

特開昭56- 70060 (18)

合した水分散系 駐 燃 性 被 機 組 成 物 か ら 平 均 膜 厚 4 □ μm の 盆 膜 を 形 反 し 、 JIB A 1 3 2 1 の 試 験 に よ り 蘇 燃 性 を 調 べ た 。

第 1 9 表

1			i	1	有 对自然
BC.	A	9 /77	配合單	100	分中の奥
HL.	13	100	(9)	(タ)	集含有率 (%)
PVC(日本ゼオン	社製ニポー	ν 576 pH 9.0~)		240	-
活性剤(タモ	-n73	1)	13	325	_
同 上 (エマ	ルゲン9	20)	10	2	
油性消泡剤(ノ	プコNDW	') .	8	8	-
トリポリ リン酸	カリウム((10%溶剂)	10	_	_
増粘剤(マールロー	ズ65 MP-	4000)	12	024	_
ルチル型酸化チタ:	ノ(タイペー	/R550)	40	-	-
炭酸カルシ	7 4		184	_	-
方解石粉			60	-	-
アスペストも	分		140	_	– j
プロビレング	y = - A	,	20	20	-
デカブロモジフ	エニルエ	ーテル	76	76	8 5 0
水			87		-
合	#H		1146	349.49	180

(44)

その結果との登製の無燃性は 1 級であつた。 実施例 1 4 (応用例)

スプレー及び刷毛塗り用配合

(a) 下配第21 表に示す組成及び配合割合で配合した水分散系難燃性被機組成物から平均膜 単15 μm の変膜を形成し、JIS A 1 3 2 1 の試験により離燃性を調べた。

鮮 2 1 表

60.	合	150	部(名) (9)	有機固 形分(9)	臭菜含 有率(%)
VAc-Veova (DM 20, p	ヘキスト合成日 &5~85		270	135	_
メトローズ8日 - 9	0-4000	(2%溶液)	160	3.2	_
エマルゲン	920		10	2.0	_
ノ ブ コ NDW	-		7	7	_
ヘキサメタリン酸	トトリウム(1	0 %溶液)	10	_	_
ノブコサイ	F N 5 4	D	5	2.7	_
タイペーク	R - 6 3	. 0	120	-	_
炭酸カルシ	ウム		20	_	_
クレー			200	_	
エチレング	1 = - A	, j	5	-	-
プチルセロ	ソルブ		5	-	-
デカブロモジ	フエニルコ	ニーテル	60	60	832
<u>水</u>			128	- 1	_
合 計			1000	154.9	232

(45)

その結果、との弦膜の騒然性は 1 級であつた。

(b) 下記第22装に示す組成及び配合割合で配合した水分散米難燃性被機組成物から平均膜厚20 pm の強膜を形成し、JISA1321の試験により難燃性を調べた。

第 2 2 表

ñ:	合	\$	配合量	有機制 形分(9)	
E·VAc(大日本		上黎 EVADIC			
EV - 15, pH	4~5)		300	165	_
トリポリリン酸ナト	リウム(1	0%磨液)	15	_	_
ナトローズ8H-6	5-4000	(2%溶液)	120	2.4	
ノブコ NDW			5	5	_
ノブコサイ	F N 5 4	D	5	2.7	
ブロピレング	リコール		10	10	_
タイペークR	• 5 5 0		100		
9 2 1			50	_	_
クレー			150	_	· –
デモール BP			10	25	_
デカブロモジ:	フエニル:	エーテル	73	73	8 3.0
水		-	162	_	-
合 計			1000	187.6	235

(47)

手 続 補 正 書

昭和55年2月21日

告許庁長官 川原能雄 殿

1. 事件の表示 昭和54年特許顧第146414号

2.発明の名称 水分散系駐燃性被覆組成物

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都葛飾区青戸1丁目2番17号

名 称 ッパサ化学工業株式会社

代表者 小林博樹

4.代 理 人

〒 105 住 所 東京都港区西新橋 5 丁目 1 5 番 8 号

(1)

西新橋中央ピル302号

電話 (457)~3467

氏 名 弁理士(7850) 中 本

5. 補正命令の日付 なし(自発補正)

4.補正の対象

(1) 明紗智の発明の詳細な説明の機



持開昭56-70060 (19)

その結果、この塗්線の難燃性は 1 級であつた。

以上說明したように、本発明によれば、特定 の難燃剤を広範囲の pB 領域の水分散糸遊線形 成性重合体に適用し、安定かつ後れた特然性を 有する水分散系離燃性砂線組成物を提供するこ とができる。

> 特許出顧人 ッパラ化学工業株式会社 代理人 中 本 宏

> > (48)

2. 補正の内容

明細書の発明の詳細な説明の欄を次のとおり 補正する。

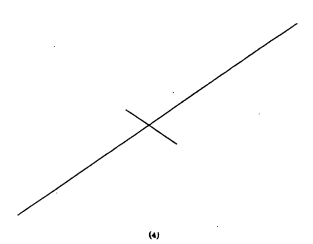
- (1) 明細書第2頁 1 8 行の「防火材料認定番号」の水に「第0011号、」を加入する。
- (2) 同第 5 頁 8 ~ 9 行の「テクリル系重合体」を「ポリ酢酸ビニル」と訂正する。
- (3) 阿第 8 頁第 1 安第 5 欄「商品名」の 8 段の 「ポリソール」を「ポリゾール」と訂正し、 同 1 4 段の「デン化テックス A C 5 0 」を 「デンカテックス A C 5 0 」と訂正する。
- (4) 同第11頁1行の「ジブロモエタン」を 「ジブロモエタン、テトラブロモビスフエノ ール A」と訂正する。
- (5) 同第14頁第4表第1欄「組成」の4段の「2(4-チアゾリル)-ペンツイミダゾール」を「2(4-チアゾリル)-ペンズイミダゾール」と訂正する。
- (6) 同無16頁第5表を次のように訂正する。

(2)

	難 憿 剤				_	難燃性	最大膜厚
			使用量		安定性		
	種	類	(9)	(≰)		(級)	(pm)
. i	デカブロモシ	フェニルエーテル	1	4.4	良好	2	2 5 0
		,	5	18.0	•	1	4 0
実	ヘキサブロモ	シフエニルエーテル	1	3.9	•	2	2 3 0
- 1.	-	,	7	20.9	•	ļ 1	4.0
Ma i	トリプロモフ	・エノール	1	3.8	•	2	250
- 1		,	7	20.3	•	1	4 0
943	ヘキサブロモ	: ペン セ ン	1	4.6	•	2	2 5 0
			8	2 6 8	•	. 1	4 0
1	デカプロモジ	シフェニルジプロモエタン	1	4.1		2	2 3 0
			6	1 9. 5	•	1	4.0
- 1	ケトラブロヨ	= キシレン	2	108		2	250
	, , , , -		6	19.1	•	1	4 0
- [テトラブロギ	: ピスフエノール &	1	3.1	•	2	2 5 0
•	, , , ,		8	183	•	1	4 0
-	シブロモブロ	パノール	1	3.9	•	2	250
- 1		, ""	8	226	•	1	4.0
- !	臭化ナトリ	أ	1	4.1	•	2	250
ri l			6	124	•	1	4 0
"	三酸化アン	* = '	1	_		2	230
- 1	二版化/		À	_		1	4 0
	メタホウ酸	ベリウム	7	_	# 6	_	i –
RH	・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー・ カー	i	B	_	, , , , ,	_	_
m		ッシュ 酸ナトリウム	1	_	良好	2	230
1	, , , + ,	EX / I Y V A	5	. –	1 ~ . ~	1	4.0
-	水和アルミ	1	1	1 _		2	250
- 1	水和ノルミ	7		i _		1	4.0
į		ロブロピルホスフェート	•	2.7		,	250
	r y X 9 9 0	ロノロビルホスノエート		112	1 -	•	4.0

(3)

- (7) 同第29頁第12 表第3欄「有機固形分」の8 段の「0.2」を「1.5」と訂正し、同9段の「1.1」を「1.7」と訂正し、同11段の「249.1」を「251」と訂正する。
- (8) 同第38頁6~9行の「化合物は、単独では・・・・・一般的でなく、又、」を「化合物は、単独では非常に難燃効果が薄く、又、」と
 訂正する。
- (9) 同第45頁第20表を次のように訂正する。



	Æ	A	物	配合量		有機協型 分中の臭 素含有率 (5)
活性剤(タモール731) 10 25 一 同 上 (ノブコ NDW) 5 5 5 一 エチレングリコール 10 10 一 ルチル型酸化チタン(タイペークR550) 60 一 一 炭酸カルシウム 95 一 一 マイカ 粉 20 一 一 2-(4-デアハル)ペンズイミダゾール 5 5 「 (三麦石油社製サンプイゾール500) 26 ヒトロキングロビルメテルセルロース溶液 20 0.4 一 (メトローズ SH 90-4000) 健 砂 5号 190 ー 一 健 砂 6号 190 ー 一 ペヤサメタリン酸ナトリウム(10%を) 15 ー 「 デカブロモジフエニルエーテル 58 58 830 36ナフテン酸コベルト溶液 3.5 0.9 ー 100 ー ハー スのカナフテン酸コベルト溶液 3.5 0.9 ー 100 ー ハー 100 ー 10				300	150	_
エテレングリコール 10 10 一 ルチル型酸化テタン(タイペークR550) 60 一 一 炭酸カルシウム 95 一 一 マイカ 粉 20 一 一 2-(4-デアハリル)ペンズイミダゾール 5 5 「 (三麦石油社製サンブイゾール500) 24 ドトロキンプロビルメテルセルロース溶液 20 0.4 一 (メトローズ 8日 90-4000) 健 砂 5号 190 一 一 健 砂 6号 190 一 一 ペヤサメタリン酸ナトリウム(104系液) 15 一 「 デカブロモジフエニルエーテル 58 58 830 3 6ナフテン酸コベルト溶液 3.5 0.9 一 20 8 ナフテン酸鉛溶液 3.5 1.0 一					2.5	-
ルチル型軟化チタン(タイペークR550) 60	同上	()7:	= MDW)	5	5	-
炭酸カルシウム 95	エチレング	リコール		10	10	- '
マ イ カ 粉 2-(4-デア/リル)ペンズイミダゲール 5 5 - (三麦石油社製サンプイゲール500) 26 ヒトロキンプロビルメテルセルロース溶液 20 0.4 - (メトローズ SH 90-4000) ほ 砂 5号 190	ルチル型酸化	チタン(タ	(~⊅R550)	60	_	- 1
2-(4-デア/リル)ペンズイミダゾール 5 5 (三菱石油社製サンアイゾール500) 24 ヒトロキンプロビルメテルセルロース溶液 20 0.4 一 (メトローズ 8日 90-4000) 住 砂 5号 190 ー	炭酸カルシ!	ウム		95	_	-
(三要石油社製サンプインール500) 26 ヒトロキンプロビルメテルセルロース溶液 20 0.4 一 (メトローズ SH 90-4000) 住 砂 5号 190 ー ー 住 砂 6号 190 ー ー ー トサメタリン酸ナトリウム(10番 を 15 ー ー アカブロモシフエニルエーテル 58 58 830 36ナフテン酸コベルト溶液 3.5 0.9 ー 20 ft ナフテン酸鉛溶液 3.5 1.0 ー ホ 65 ー ー	マイカ粉			20	_	-
(メトローズ SH 90-4000) ほ 砂 5号 190	• .			5	5	-
経 砂 6号 190				20	0.4	
ペキサメタリン酸ナトリウム(10番落 板) 15	硅 砂	5 号		190	-	
検) 15	硅砂	6 号	•	190	-	-
3 5 ナフテン酸コパルト裕液 3.5 0.9 ~ 20 5 ナフテン酸鉛溶液 3.5 1.0 ~ 水 6.3 ~ ~	ヘキサメタリ	ン酸ナトリ	ウム(104高	15	-	-
20 f ナフテン酸鉛溶液 3.5 1.0 - 水 6.3	デカブロモジ	フエニルコ	ーテル・	58	58	830
水 65	ろもナフテ	ン酸コパ	ルト裕蔽	3.5	0.9	-
	20 % ナフ	テン酸鉛	溶液	3.5	1.0	_
☆ 計 1048 2328 207	*	:		6.5	-	-
	8	• B †		1048	2328	20.7

以上

(5)

特開昭56- 70060 (21)

手 稅 補 正 睿 (自発補正)

昭和56年2月12日

特許庁長官 島 田 春 樹 殿

1. 多件の表示 昭和 5.4 年特許顯第1.4.6.4.1.4 号 2. 発明の名称 水分散系難燃性被優組成物 3. 備正をする者

事件との関係 特許出題人

住 所 東京都島飾区青戸1丁目2番17号

名 栋 ッパサ化学工業株式会社

代表者 小 林 博 樹

4.代 埋 人

7105

住 所 東京都港区西新僑 3 丁目 1 5 番 8 号

西新僑中央ピル302号

56. 2.12

電話 (437)-3467

氏 名

弁理士(7850)

5. 補正命令の日付 な し(自発報

4.補正の対象

(1) 明細書の発明の詳細な説明の欄

(1)

7. 補正の内容

- (1) 願書に最初に旅付した明細書の発明の詳細な説明の欄を次のとおり補正する。
 - (1) 明細書第 1 5 頁 5 ~ 7 行の「各被復租成物から厚さ約 4 0 mmの強膜を形成し、・・・ 難燃性を調べた。」を「各被復組成物から厚さ約 4 0 mmの強膜を難燃紙上に形成し、これを JIB A 5415 に規定する石綿セメントバーライト板に貼つて、 それぞれにつき JIB A 1321 の試験により難燃性を調べた。」と訂正する。
- (計) 同第42頁13行、同第44頁2行、同第46頁6行及び同第47頁5行の「JISA 1321」の前に「前記」を加入する。

(2)